## Союз С ветских Социалистических Республик



Государственный комитет СССР по делам изобретений и открытий

## ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ

**К ПАТЕНТУ** 

(61) Дополнительный к патенту -

(22) Заявлено 0906.76(21) 2179151/2368958/ /23-04

(23) Приоритет2 6,0 9,75 (32) -

(31) - (33) -

Опубликовано 15.04.79. Бюллетень № 14

Дата опубликования описания 15.04.79

(II) 657745

(51) М. Кл.<sup>2</sup>

C 07 D 231/18 //A 01 N 9/22

(53) УДК 547.772. .07(088.8)

(72) Авторы изобретения

Иностранцы Такуо Коноцуне и Кацухико Каваку<del>бо</del> (Япония)

THE BRITISH LIBRARY

7 SEP 1979

(71) Заявитель

Иностранная фирма ''Санкио Компани Лимитед'' (Япония)

SCIENCE REFERENCE LIBRARY

(54) СПОСОБ ПОЛУЧЕНИЯ ПРОИЗВОДНЫХ ПИРАЗОЛА ИЛИ ИХ СОЛЕЙ ИЛИ ЭФИРОВ ОРГАНИЧЕСКИХ КИСЛОТ

1

Изобретение относится к способу получения новых производных пиразола формулы Т

где  $R_4$  - атом водорода или  $C_1$  - $C_6$  - ал-

 $R_2$ - $C_4$ - $C_6$ - алкил или  $C_3$ - $C_6$ - алкенил, X- атом галогена, нитрогруппа,  $C_4$ - $C_4$ - алкил, моно - тригалогени- 15
рованный  $C_4$ - $C_2$ - алкил,  $C_4$ - $C_4$ - алкоксигруппа,  $C_4$ - $C_4$ - алкилтиогруппа,
цианогруппа,  $C_4$ - $C_4$ -алкилтиогруппа,

алифатический  $C_2$   $-C_5$  — ацил или бензоил;  $n=1,\,2,\,3,\,4$ , причем если  $n=2,\,20$  3 или 4, то заместители X могут быть одинаковые или различные, при условии, что X не является 2-хлор— или 4-нит—ро-заместителем, если  $R_4$ и  $R_2$ — метиль—ные группы, n=1 и Y — атом кислорода, 25 или их солей или эфиров органических кислот, которые обладают биологичес—кой активностью.

Известны производные 1,3-диметил--4-(2-хлорбензоил)-5-оксипиразола и 2

1,3-диметил-4-(4-нитробензоил)-5-ок-сипиразола, однако нет сообщений об их биологической активности [1].

Целью изобретения является способ получения новых производных пиразола формулы I или их солей или эфиров органических кислот, которые облада-ют биологической активностью.

Эта цель достигается предлагаемым способом получения соединений формулы I, заключающимся в том, что производное пиразола формулы II

где  $R_1$  и  $R_2$ имеют значения, приведен-

подвергают взаимодействию с галоид ным ацилом формулы III

где X и п имеют значения, приведенные выше, и Наб — атом галогена, и выделяют целевой продукт в свободном виде или в виде соли или эфира органической кислоты. Для получения эфира органической кислоты соответствующее свободное 5-окси- или 5-меркаптосоединение подвергают реакции с ацилирующим агентом, для получения соли с катионом раствор соединения формулы I подщелачивают до значения рН не менее 3 в присутствии катиона, для получения аддитивных солей с кислотами соединение формулы I обрабатывают нужной кислотой в среде растворителя.

В качестве ацилирующего агента применяют ацилгалогенид, или ангидрид кислоты, или карбоновую кислоту в присутствии карбодиимида.

Реакцию с ацилирующим агентом осуществляют в присутствии акцептора кислоты.

Соединения формулы 1 могут находиться в таутомерных формах как показано ниже:

$$R_{1} = R_{1} = R_{2} = R_{1} = R_{2} = R_{2$$

50

55

60

где  $R_1$ ,  $R_2$ , X, У и п имеют значения, приведенные выше.

Соли соединений формулы I включают соли от одновалентных до трехвалентных ионов металлов, например натрия, калия, кальция, магния, алюминия, железа, марганца, цинка, никеля, кобальта или меди; соли с комплексными ионами, например формул  $[Cu(H_2O)_2]^{++}$ , [Mn(H<sub>2</sub>O)<sub>2</sub>]<sup>++</sup>, [Ni(H<sub>2</sub>O)<sub>2</sub>]<sup>++</sup>, [Ae(OH)]<sup>++</sup>, 35[Zn(OH)]+, [Cu(OH)]+, [Cu(NH)2]++ или  $[Co(NH_2CH_2CH_2NH_2)]^{++}$ соли с ионом аммония, например формул  $N^{+}H4$ ,  $N^{+}H(CH)_3$ , N+H3CH(CH3)2,N+H2CH(CH3)2,N+H3CH2CH2OH или  $N^+$   $H_3$   $CH_2$   $CH_2$   $OC_2$   $H_5$ , соли с минераль - 40ными кислотами, например с хлористоводородной, серной, азотной или бромистоводородной кислотой.

В образовании эфиров органических кислот соединений формулы I участвуют 45 следующие кислоты.

1). Алифатическая, алициклическая или ароматическая карбоновая кислота формулы

R<sub>3</sub>COOH

где R<sub>3</sub>- нормального или изостроения  $C_1 - C_{17}^2$  алкил, например метил, этил, н-пропил, изопропил, н-бутил, изобутил, трет-бутил, гептил, унидецил, тетрадецил или гептадецил; С, -С, алкил, особенно  $C_4$  или  $C_2$ , замещенный 1-4 атомами галогена, например хлорметил, бромметил, йодметил, 2,2,2 --трихлорэтил, 2,2-дибромэтил, 2,2,2--трибромэтил, 2-йодэтил, 2,2-дийодэтил; нормального или изостроения  $C_2$ - $G_7$ -алкенил, особенно  $C_3$ - $C_5$ , например винил, изопропенил, пропенил, 1--метил-2-пропенил, 2-метил-2-пропе-2-бутенил, 1-метил-2-бутенил, нил,

2-метил-2-бутенил, 3-бутенил, 2-метил-3-бутенил, -метил-3-бутенил, 2-гептенил, 2-ундепенил, 2-тетрадеценил, 2-гептадеценил, 3-гептадеценил или 8,11-гептадекадиенил; 5или 7-членный циклоалкил, например циклопентил, циклогексил или циклогептил; фенил, содержащий 1-3 заместителя, выбранных из нитрогруппы, атома галогена и  $C_1 - C_A$ -алкила, особенно С, например фенил, 2-нитрофенил, 4-нитрофенил, 2-толил, 3-толил, 4--толил, 2-хлорфенил, 4-хлорфенил, 2-бромфенил, 4-бромфенил, 2,4-дихлор фенил, 2,4,6-трихлорфенил или 2-хлор--4-нитрофенил; фенилалкил, который может иметь 1-3 заместителя, выбранных из нитрогрупп и атомов галогена, в фенильном радикале и алкильный остаток которого содержит 1-5 атомов углерода, особенно 1 или 2 атома углерода, например бензил, фенилэтил, фенилпропил, фенилбутил, фенилпентил, 4-нитробензил, 4-нитрофенилэтил, 2-хлорбензил, 4-хлорфенилэтил, 2-бромбензил, 4-бромфенилэтил, 3-(2,4-дихлорфенил)-пропил или 4-(2,4,6-трихлорфенил)-бутил; стирил; или феноксиалкил с 1 или 2 заместителями, выбранными из атомов галогена и метильных групп в фенильном остатке, содержащий 1-3 атома углерода в алкильном остатке.

2). Производные карбаминовой кислоты формулы

где  $R_4$  и  $R_5$  каждый представляет собой  $C_4$  - $C_4$  - алкил нормального или

изостроения, например метил, этил, н-пропил, изопропил, н-бутил или изобутил, или  $R_{4}$  и  $R_{5}$  вместе образуют пентаметиленовую группу.

3).! Сульфокислота формулы

$$R_6 - $0_2 - OH$$

где  $R_6$  —  $C_4$ — $C_4$ — алкил нормального или изостроения, например метил, этил, н-пропил, изопропил, н-бутил или изобутил;  $C_4$ — $C_3$ — алкил, замещенный 1-3 атомами галогена, особенно  $C_4$  или  $C_2$ , например хлорметил, бромметил, йодметил, трифторметил, 1—хлорэтил, 1-бромэтил или 1,1-дихлорэтил; или фенил, который может быть замещен  $C_4$ — $C_{42}$ — алкилом нормального или изостроения, особенно  $C_4$  или  $C_2$ , например метилом, этилом, н-пропилом, изопропилом, R—бутилом, изобутилом или додецилом, или атомом галогена, например хлором.

4). Диэфир тиофосфорной кислоты формулы

$$\begin{array}{c} R_7 O > \stackrel{\$}{P} - OH \end{array}$$

где одинаковые или разные заместители  $P_7$  могут представлять собой нормального или изостроения  $C_4$ - $C_4$ - алкилы, например метил, этил, н-пропил, изопропил, н-бутил или изобутил.

5). Моноэфир угольной или тиоугольной кислоты формулы

$$R_{6}-Y-C-OH$$

где R<sub>8</sub> - нормального или изостроения низший С<sub>4</sub>-С<sub>4</sub>- алкил, например, метил, этил, н-пропил, изопропил, н-бутил, изобутил или втор-бутил; фенил; или фенилалкил с 1-3 заместителями, выбранными из нитрогрупп и атомов галогена, в фенильном остатке, например бензил, фенилэтил, 2-бромбензил-2,4- дихлорбензил или 2,4,6-трихлорбензил; а У - атом кислорода или серы.

6). Двухосновная кислота формулы

$$HO - \overset{O}{C} + R_{g} - \overset{O}{C} + OH$$

где m=0 или 1;  $R_9-C_1-C_{10}$  алкилен, например метилен, этилен, триметилен, тетраметилен, октаметилен или декаметилен; винилен; о-, м- или m-фенилен; 55 или связь между атомами углерода.

7). 3-Оксо-4-изоксазолин-2-илкар- боновая кислота формулы

$$H^{2}C \nearrow O \nearrow N - COOH$$

где R<sub>40</sub> - атом водорода или галогена. Предпочтительные кислоты для проведения этерификации включают карбоно-65

вую кислоту вышеуказанной формулы, где К,- галоидалкил, содержащий 1-2 атома углерода и 1-4 атома галогена,  $C_3 - C_5$  - алкенил, 5-или 6-членный циклбалкил, фенил, возможно содержащий 1-3 заместителя, выбранных из нитрогрупп, метильных групп и атомов галогена; фенилалкил, содержащий 1 или 2 атома углерода в алкильной части и возможно содержащий 1-3 заместителя, выбранных из нитрогрупп и атомов галогена, в фенильном остатке; феноксиалкил, содержащий 1 или 2 атома. галогена в алкильной части и возможно 1 или 2 заместителя, выбранных из атомов галогена и нитрогруппы; сульфокислоты вышеупомянутой формулы, где  $R_6 - C_1 - C_3 -$ алкил, галоидалкил, содержащий 1 или 2 атома углерода и 1-3 атома галогена, или фенил, возможно содержащий заместители из  $C_4 - C_2 -$  алкила или атомов галогена; и двухосновные кислоты указанной формулы где R 9 - алкилен, содержащий 1-3 атома углерода, а m = 0 или 1.

Соединения формулы I, их соли и эфиры органических кислот легко получают приведенными ниже способами.

Способ Л. Производные 5-оксипиразола (IV) получают при взаимодействии производных пиразола-5 (V) с галоидными ацилами (VI) в присутствии акцептора кислоты по следующей схеме

$$R_{1} = 0$$

$$R_{2}$$

$$(VI)$$

$$R_{1} = 0$$

$$R_{1} = 0$$

$$R_{1} = 0$$

$$R_{2}$$

$$(IV)$$

где R<sub>4</sub>, R<sub>2</sub>, X и п имеют значения, 45 приведенные выше, а Hat - атом галогена.

Указанный процесс предпочтительно осуществлять в присутствии растворителя. В качестве растворителя можно 50 использовать любой растворитель, не принимающий участия в реакции, например простые эфиры или их смеси, например диэтиловый эфир, тетрагидрофуран, системы диэтиловый эфир/ /диоксан, тетрагидрофуран/ диоксан; галогенированные углеводороды, например дихлорметан, четыреххлористый углерод; вторичные или третичные спирты, например изопропанол, изобутанол, трет-бутанол. Предпочтительно использовать простые эфиры и вторичные спирты. Реакцию также предпочтительно проводить в присутствии катализатора.

В качестве катализатора можно применять гидроокись щелочноземель-

После завершения реакции целевые соединения можно извлекать из реакционной смеси обычными способами.

Способ Б. Эфиры органических кислот соединений формулы I получают при взаимодействии соединений формулы I с ацилирующим агентом по следующей схеме

$$R_1$$
  $R_2$   $R_2$ 

где  $R_4$ ,  $R_2$ , X, Y и n имеют значения, приведенные выше, а R'' — остаток органической кислоты.

Указанную реакцию можно предпочтительно осуществлять в присутствии растворителя. Нет особого ограничения растворителя, если он не принимает участия в данной реакции. Предпочтительно используют простые эфиры или их смеси, например диэтиловый эфир, тетрагидрофуран, смесь диэтилового эфира с диоксаном, смесь тетрагидрофурана с диоксаном; ароматические углеводороды, например бензол, толуол, ксилол; галогенированные углеводороды, например дихлорметан, хлороформ, четыреххлористый углерод, особенно. ароматические углеводороды и простые эфиры. В качестве ацилирующих агентов применяют галоидные ацилы, например хлорангидриды и бромангидриды кислот; карбоновые кислоты в присутствии амидов карбоновых кислот, например 1,3-дихлоргексилкарбодиимид; или ангидриды кислот. Предпочтительно применять хлорангидриды и реакцию осу- 60 ществлять в присутствии акцептора кислоты. Температура реакции не имеет существенного значения, и реакцию обычно проводят при температуре от комнатной до точки кипения раствори-

теля. Время реакции может варьировать в зависимости преимущественно от температуры реакции и от применяемых реагентов, оно обычно составляет примерно 1-24 час.

Способ В. Соли соединения формулы I с металлами, комплексным ионом и ионом аммония образуются при регулировании значения рН раствора соединения формулы I до величины не менее, чем примерно 3, в присутствии катиона. Нет особого ограничения растворителя, который можно применять для образования солей. Используют, например, воду; спирты, например метанол или этанол; простые эфиры, например тетрагидрофуран или диоксан; ароматические углеводороды, например бензол; галогенированные углеводороды, например дихлорметан или хлороформ, или смеси этих органических растворителей с водой. В зависимости от изменений валентности катиона и растворителя получают разнообразные соли с разными соотношениями соединения формулы I и катиона. Образуются соли с таким соотношением, составляющим 1:1, 1:2, 1:3 и т.д.

Способ Г. Соли соединения формулы I и минеральной кислоты легко получают при смешивании соединения формулы I с минеральной кислотой в среде подходящего растворителя. Предпочтительно применяют, например, воду; спирты, например метанол или этанол; простые эфиры, например тетрагидрофуран или диоксан; ароматические углеводороды, например бензол; галогенированные углеводороды, например дихлорметан или хлороформ; или смеси этих органических растворителей с 40 водой. Соли с минеральной кислотой образуются при значении рн не более, чем примерно 3.

Пример 1. 1,3-диметил-4-(4-45 -нитробензоил)-5-оксипиразол.

В 22 мл сухого диоксана растворяют 2,23 г 1,3-диметилпиразолона-5, а затем к полученной смеси добавляют 2,96 г гидроокиси калия. По каплям добавляют 3,71 г хлорангидрида нитробензойной кислоты при перемешивании при комнатной температуре. Кончив добавлять, смесь кипятят с обратным холодильником 1 час. После завершения реакции реакционную смесь постепенно охлаждают, а затем туда добавляют 40 мл 2 н. раствора соляной кислоты. Выпавшие кристаллы извлекают фильтрованием и промывают водой с получением 4,38 г неочищенных кристаллов. Продукт перекристаллизовывают из метанола с получением 3,62 г целевого продукта в виде бледножелтых приэм с т.пл.234-235°C. Вы-65 ход 69,3%.

30

50

Вычислено, %: С 55,17; Н 4,24; N 16,09.

C12 H11 N3 O4 наидено, %: C 55,17; H 4,14; N 16,06.

пример 2. 1,3-Диметил-4--(2,4-дихлорбензоил)-5-оксипиразол.

В 65 мл изопропанола суспендируют 4,48 г 1,3-диметилпиразолона-5 и 3 г гидроокиси кальция и полученную суспензию кипятят с обратным холодильником 30 мин при перемешивании. После 10 охлаждения по каплям добавляют 8,4 г хлорангидрида 2,4-дихлорбензойной кислоты. Затем смесь кипятят с обратным холодильником 2 час. Растворитель отгоняют от реакционной смеси и к 15 остатку добавляют 15 мл воды. Смесь подкисляют 23 мл 2 н. раствора соляной кислоты и экстрагируют 69 мл хлороформа. клороформенный слой промывают водой, а органическую фазу отделяют и высушивают. Хлороформ отгоняют. Остаток перекристаллизовывают из этанола и получают 7,6 г целевого продукта в виде бесцветных призм с т.пл.  $165-166^{\circ}$ С. Выход 66,7%.

Вычислено, %: С 50,55; й 3,53; N 9,82; Ce 24,88.

C42 H44 N3 O4 Найдено, %: С 50,85; н 3,54; N. 9,81; Ct 24,55.

Пример 3. 1-метил-3-н-про- $\pi$ ил-4-(2-хлорбензоил)-5-оксипиразол.

1,4 г 1-метил-3-н-пропилпиразолона--5 растворяют в 10 мл диоксана при нагревании, а затем к полученному раствору добавляют 1,5 г хлористого каль- 35 ция. По каплям добавляют 1,75 г хлорангидрида 2-хлорбензойной кислоты при перемешивании при 50°С. После прикапывания смесь кипятят с обратным холодильником 1 час. После завершения 40 реакции реакционную смесь постепенно охлаждают и добавляют 100 мл 2 н. раствора соляной кислоты. Смесь экстрагируют 70 мл хлороформа и органический слой отделяют. Слой промывают водой, высушивают над безводным сульфатом натрия и растворитель отгоняют с получением 2 г остатка в виде бурого масла. Полученный остаток растворяют в небольшом количестве бензола и адсорбируют на колонке с силикагелем, которую затем элюируют смесью бензола с этанолом (50:1), и получают 0,6 г кристаллов. Кристаллы перекристаллизовывают из смеси метанола с водой (7:3) с получением целевого продукта в виде бесцветных призм, т.пл. 125-126°С. Выход 9,2%.

Вычислено, %: С 60,33; Н 5,42; N 10,05; Cl 12,72.

C44 H 45 CE N2O2

Наидено, %: С 60,44; Н 5,43; N 10,25; CØ 12,72.

По методикам, описанным в примерах 1-3, получают следующие соединения:

1,3-диметил-4-(3-хлорбензоил)-5--оксипиразол, т.пл. 176,5-177,5°C;

1,3-диметил-4-(4-хлорбенвоил)-5--оксипиразол, т.пл. 202-204°C;

1,3-диметил-4-(2-хлорбензоил)-5--оксипиразол, т.пл.  $154-155^{\circ}$ C;

1,3-диметил-4-(3,4-дихлорбензоил)--5-оксипиразол, т.пл.255-257°C;

1,3-диметил-4-(4-метилбензоил)-5--оксипиразол, т.пл. 114-116°C;

1,3-диметил-4-(3-метилбензоил)-

-5-оксипиразол, т.пл. 145-146°C; 1,3-диметил-4-(2-метоксибензоил)-

5-оксипиразол, т.пл.162,5-163,5°C; 1,3-диметил-4-(3-нитробенвоил)-

-5-оксипиразол, т.пл.246-247°C; 1,3-диметил-4-(3,5-динитробенвоил)-

-5-оксипиразол, т.пл.261-262°C; 1,3-диметил-4-(4-бромбензоил)-5--оксипиразол, т.пл.207-208°C;

1,3-диметил-4-(3,5-дихлорбензоил)--5-оксипиразол, т.пл. 248-249°C;

1,3-диметил-4-(2-нитробенвоил)-5--оксипиразол, т.пл. 233-234°C;

1,3-диметил-4-(4-бензоилбензоил)--5-оксипиразол, т.пл. 194-195°C:

1,3-диметил-4-(2-фторбензоил)-5-

-оксипиразол, т.пл. 158-159°C; 1,3-диметил-4-(2-бромбензоил)-5-

-оксипиразол, т.пл. 154-156°C; 1,3-диметил-4-(2,5-дихлорбензоил)-

-5-оксипиразол, т.пл. 183-184°C; 1,3-диметил-4-(4-метоксибензоил)-

-5-оксипиразол, т.пл. 214-216°C;

1,3-диметил-4-(3,4-диметокси бензоил)-5-оксипиразол, т.пл.154-155°C;

1,3-диметил-4-(4-трет-бутилбензоил)--5-оксипиразол, т.пл. 172-173°С;

1,3-диметил-4-(3,4-диметилбензоил)--5-оксипиразол, т.пл.197-198°C;

1,3-диметил-4-(3,5-диметилбензоил)--5-оксипиразол, т.пл. 165-167°C;

1,3-диметил-4-(2-хлор-4-нитробен-30ил)-5-оксипиразол, т.пл.197-197,5°С;

1-метил-4-(2-хлорбензоил)-5-оксипиразол, т.пл.107-110°С;

1,3-диметил-4-(3,5-диметоксибенвоил)-5-оксипиравол, т.пл.181-182°C;

1,3-диметил-4-(2-нитро-5-метилбен-

зоил)-5-оксипиразол, т.пл.257-258°C; 1,3-диметил-4-(4-метансульфонил-

бензоил) -5-оксипиразол, т.пл.257-259С; 1-изопропил-3-метил-4-(2-хлорбен-

воил) -5-оксипиравол,  $n_D^{46}$ = 1,5705; 1,3-диметил-4-(2-подбенвоил)-5-

-оксипиразол, т;пл. 171-172°C; 1,3-диметил-4-(4-фторбензоил)-5-

-оксипиразол, т.пл.181°C; 1,3-диметил-4-(4-цианобензоил)-5-

-оксипиразол, т.пл. 208°C; 1,3-диметил-4-(2-ацетилбензоил)-

-5-оксипиразол, т.пл.142-143°C;

1,3-диметил-4-(2,4,5-трихлорбензоил)-5-оксипиразол, т.пл.156-157°C;

1,3-диметил-4-(2,3,4,5-тетрахлорбензоил) -5-оксипиразол, т.пл.225-226°C;

- 1,3-диметил-4-(3-метил-4-нитробензоил) -5-оксипиразол, т.пл. 252-254 °C;

1,3-диметил-4-(2-нитро-4-хлорбензоил)-5-оксипиразол, т.пл.223-224°C;

1,3-диметил-4-(3,4,5-триметоксибензоил)-5-оксипиразол, т.пл.189-191°C;

1-этил-3-метил-4-(2,4-дихлорбензоил)-5-оксипиразол, т.пл.176-177°C;

1-этил-3-метил-4-(2-нитро-4-хлорбензоил)-5-оксипиразол, т.пл.196-197°C.

пример 4.1,3-Диметил-4--(2-хлорбензоил)-5-ацетоксипиразол.

в смеси 20 мл бензола и 0,51 г триэтиламина растворяют 1,25 г 1, 3-диметил-4-(2-хлорбензоил)-5-оксипиразола и добавляют 0,4 г хлористого ацетила по каплям при комнатной температуре и при перемешивании. Затем смесь перемешивают при комнатной температуре 3 час. После завершения реакции к реакционной смеси добавляют воду для растворения солей и органический слой отделяют. Органический слой высушивают над безводным сульфатом натрия и растворитель отгоняют. Полученное маслянистое вещество перекристаллизовывают из н-гексана с получением неочищенного кристаллического вещества, которое перекристаллизовывают из метанола, и получают 1,20 г целевого продукта в виде бесцветных призм с т.пл. 78-79°С. Выход 82,2%.

Вычислено, %: С 57, 45; И 4, 48; N 9,57; Cl 12,11.

C14 H 13 CPN 203 Наплено, %: С 57,50; Н 4,45; N 9,61; Ce 12,23.

ИК-спектр (жидкий парафин): VC=  $= 0.1793 \text{ cm}^{-1}$ 

Пример 5. 1,3-Диметил-4--(2,4-дихлорбензоил)-5-лауроилоксипиразол.

В 10 мл бензола растворяют 0,285 г 1,3-диметил-4-(2,4-дихлорбензоил)-5-оксипиразола, а затем туда добавляют 0,2 мл триэтиламина. При охлаждении льдом добавляют по каплям раствор 0,27 г хлорангидрида лауриновой кислоты в 5 мл бензола. После завершения прикапывания раствора полученную смесь перемешивают при комнатной температуре 19 час. После завершения реакции к реакционной смеси добавляют эфир, затем реакционную смесь промывают последовательно водой, 1 н. раствором соляной кислоты, насыщенным водным раствором гидрокарбоната натрия и насыщенным водным раствором хлористого натрия. Затем реакционную смесь высушивают над безводным сульфатом натрия и растворитель отгоняют. Полученный остаток перекристаллизовывают из Н-гексана при охлаждении льдом и получают 0,46 г целевого продукта в виде белых кристаплов с т.пл. 56 С. Выход 98,0%.

1,3-Диметил-4-(2,4-дихлорбензоил)--5-(4-метоксибензоилокси)-пиразол имеет т.пл.94°С. У

пример 6.1,3-Диметил-4-(2,4--дихлорбензоил)-5-хлорацетоксипиразол.

В смеси 10 мл бензола и 0,2 мл триэтиламина растворяют 0,285 г 1,3-диметил-4-(2,4-дихлорбензоил)-5--оксипиразола, а затем к раствору по каплям добавляют раствор 0,18 г хлористого хлорацетила в 5 мл бензола при охлаждении льдом и перемешивании. После завершения добавления по каплям полученную смесь перемешивают при комнатной температуре 2 час.

После завершения реакции к реакционной смеси добавляют эфир, после чего смесь последовательно промывают тремя порциями по 50 мл воды и высушивают над безводным сульфатом натрия. Затем растворитель отгоняют и полученный остаток перекристаллизовывают из н-гексана с получением 0,297 г целевого продукта в виде белых кристаллов с т.пл. 120-122°C. Выход 82,0%.

Вычислено, %: С 46,50; Н 3,07; N 7,25; Ce 29,41

 $C_{14}$   $H_{14}$   $Cl_3$   $N_2$   $O_3$  Наидено, %: С 46,25; Н 3,08; N 7,81; Ce 29,32.

ИК-спектр (жидкий парафин):  $v_{\text{Сть}}$ 1790 CM.

По методике, описанной в приведенных примерах 4-6, получают следующие соединения:

1,3-диметил-4-(2-хлорбензоил)-5--- (N, N-диметилкарбамоилокси)-пиразол, T.DT. 115-116°C;

1,3-диметил-4-(2,4-дихлорбензоил)--5-стеароилоксипиразол, т.пл.57-61°C;

1,3-диметил-4-(2,4-дихлорбензоил)--5-кротонилоксипиразол, т.пл. 87-89°C;

1,3-диметил-4-(2,4-дихлорбензоил)--5-бензоилоксипиразол, т.пл.138-139°C; 1,3-диметил-4-(2,4-дихлорбензоил)-

-5-ацетоксипиразол, т.пл.81-82°C;

1, 3-диметил-4-(2, 4-дихлорбензоил) $n_{\mathbf{p}}^{17.5} = 1.5890;$ -5-ацетилтиопиразол,

1, 3-диметил-4-(2, 4-дйхлорбензоил)--5-пропионилоксипиразол, т.пл.48С;

1, 3-диметил-4-(2, 4-дихлорбензоил)--5-изобутирилоксипиразол, т.пл.101-102°C;

1,3-диметил-4-(2,4-дихлорбензоил)--5-линолеилоксипиразол,  $n_{D}^{13.8}=1,5196;$ 

1, 3-диметил-4-(2-хлор-4-нитробензоил)-5-бензоилоксипиразол, т.пл. 163°C;

1, 3-диметил-4-(2-хлор-4-нитробен-30ил) -5 - (4-хлорбензоилокси) - пиразол,т.пл., 194°С;

1, 3-диметил-4-(2-хлор-4-нитробензоил) -5-(2-хлор-4-нитробензоилокси)--пиразол, т.пл.182-184°C;

1, 3-диметил-4-(2-хлор-4-нитробензоил)-5-циннамоилоксипиразол, 65 т.пл.164°С;

15

бис-[1,3-диметил-4-(2-хлор-4-нитробензоил)-5-пиразолил]-сукцинат, т.пл.203°C;

1,3-диметил-4-(2-хлор-4-нитробензоил)-5-ацетоксипиразол, т.пл.133°C;

1,3-диметил-4-(2-хлор-4-нитробензоил)-5-пивалоилоксипиразол, т.пл. 157-158°C;

1,3-диметил-4-(2,4-дихлорбензоил)--5-фенилацетоксипиразол, т.пл.74-76°C;

1,3-диметил-4-(2,4-дихлорбензоил)--5-(4-хлорфенилацетокси)-пиразол, т.пл.130-131°C;

1,3-диметил-4-(4-нитробензоил)-5-ацетоксипиразол, т.пл. 179-180°C;

1,3-диметил-4-(2,4-дихлорбензоил)--5-циклогексилкарбонилоксипиразол, 15 т.пл.98-99°С;

1,3-диметил-4-(2,4-дихлорбензоил)--5-(2,4-дихлорфеноксиацетокси)-пиразол, т.пл. 107-108°C;

1,3-диметил-4-(2,4-дихлорбензоил)-20 -5-(2,4-дихлорбензоилокси)-пиразол, т.пл.168-169°C;

бис-1,3-диметил-4-(2,4-дихлорбензоил)-5-пиразолилсебакат, т.пл.143-144°C;

1,3-диметил-4-(2,4-дихлорбензоил)--5-(4-метилбензоилокси)-пиразол, т.пл. 197-198°С.

пример 7.1,3-Диметил-4--(2,4-дихлорбензоил)-5-пиразолилметансульфат.

В смеси 0,1 г триэтиламина и 5 мл сухого бензола растворяют 0,29 г . 1,3-диметил-4-(2,4-дихлорбензоил)--5-оксипиразол, а затем добавляют по каплям 0,1 хлорангидрида метансульфокислоты при комнатной температуре и при перемешивании. После завершения добавления по каплям полученную смесь перемешивают при комнатной температуре 12 час. После завершения реакции к реакционной смеси добавляют 10 мл воды и органический слой отделяют. Органический слой высушивают над безводным сульфатом натрия и растворитель отгоняют. 45

Полученный остаток перекристаллизовывают из н-гексана с получением 0,3 г целевого продукта в виде белых игл с т.пл. 73-74° С. Выход 83,3%.

ик-спектр (жидкий парафин):  $v_{90_2}$ 

по методике, описанной в примере 7, получают следующие соединения:

1,3-диметил-4-(2,4-дихлорбензоил)-55 -5-пиразолил-4-толуолсульфонат, т.пл.122-124°C;

1,3-диметил-4-(2,4-дихлорбензоил)--5-пиразолилбензолсульфонат,

т.пл.88-89°С; 1,3-диметил-4-(2-нитро-4-хлорбензоил)-5-пиразолил-4-толуолсульфонат, т.пл.129-130°С;

1,3-диметил-4-(2-нитро-4-хлорбензоил)-5-пиразолилбензолсульфонат, т.пл.127-138°C; 1-9тил-3-метил-4-(2,4-дихлорбензоил) -5-пиразолил-4-толуолсульфонат, т.пл. 115-116°C;

1-этил-3-метил-4-(2-нитро-4-хлор-бензоил)-5-пиразолил-4-толуолсульфо-нат, т.пл. <math>100-101°C;

1,3-диметил-4-(2-хлорбензоил)-5---пиразолилметансульфонат, т.пл.97- $98^{\circ}$ С.

пример 8.1,3-Диметил-4--(2,4-дихлорбензоил)-5-(5-метил-3--оксо-4-изоксазолин-2-илкарбонилокси)--пиразол.

В 4 мл сухого бензола растворяют 0,1 г 3-окси-5-метилизоксазола, а затем добавляют 0,5 г жидкого фостена. После перемешивания при комнатной температуре в течение 1 час смесь кипятят с обратным холодильником 1 час. После завершения реакции реакционную смесь постепенно охлаждают и избыток фостена и бензола отгоняют под вакуумом. Остаток растворяют в 5 мл сухого бензола и по каплям и при перемешивании добавляют раствор 0,3 г 4-(2,4--дихлорбензоил)-1,3-диметил-5-оксипиразола и 0,1 г триэтиламина в 5 мл сухого бензола при комнатной температуре и при перемешивании. После завершения добавления по каплям смесь перемешивают при комнатной температуре еще 1 час. После завершения реакции к реакционной смеси добавляют 10 мл воды и органический слой отделяют. Органический слой промывают последовательно 1 н. раствором соляной кислоты, насыщенным водным раствором гидрокарбоната натрия и водой и высушивают над безводным сульфатом натрия. Затем растворитель отгоняют и полученный остаток перекристаллизовывают из системы бензола и гексана с получением 0,25 г целевого продукта в виде белых игл с т.пл. 180-182°C. Выход 61,0%.

Вычислено, %: С 49,78; fl 3,19; N 10,24; C0 17,28

 $C_{17}$   $H_{13}$   $C_2$   $N_3$   $O_5$  Найдено, %: С 49,75; Н 3,31; N 10,31; СС 17,05.

ик-спектр (жидкий парафин):  $v_{C=0}$  1785 см<sup>-1</sup>.

По методике, описанной в примере 8, получают 1, 3-диметил-4-(2, 4-ди-хлорбензоил) -5-(3-оксо-4-хлор-5-метил-4-изоксазоин-2-илкарбонилокси) - - пиразол, т.пл. 204-206°C.

Пример 9. 1,3-Диметил-4--(2,4-диклорбензоил)-5-метоксикарбонилоксипиразол.

В смеси 20 мл сухого бензола и 0,28 г триэтиламина растворяют 0,72 г 1,3-диметил-4-(2,4-дихлорбен-зоил)-5-оксипиразола, а затем по каплям добавляют 0,26 г метилового эфира хлоругольной кислоты при комнатной температуре и при перемешивании. После завершения реакции реакционную смесь отстаивают 12 час, а затем добавляют

**65** 

50

30 мл воды. Бензольный слой отделяют, а водный слой экстрагируют бензолом. Бензольный слой и бензольный экстракт соединяют и смесь промывают водой и высушивают над безводным сульфатом натрия. Затем растворитель отгоняют и полученный остаток перекристаллизовывают из небольшого количества н-гексана с получением 0,77 г целевого продукта в виде белых кристаллов с т.пл.86-88°С. Выход 92 %.

Вычислено, %: С 49,00; И 3,52;

N 8,16; Ce 20,66.

C14 11 12 Cl2 N2 O4 н,3,56; Наидено, %: С 49,05;

N 8,33; CC 20,44.

ИК-спектр (жидкий парафин):  $v_{c=0}$ 1771 CM<sup>-1</sup>.

По методике, описанной в примере 9, получают следующие соединения:

1,3-диметил-4-(2-хлорбензоил)-5--метоксикарбонилоксипиразол, т.пл. 69-70°C;

1,3-диметил-4-(2,4-дихлорбензоил)--5-н-пропоксикарбонилоксипиразол, т.пл.59-62°C;

1,3-димет ил-4-(2,4-дихлорбензоил)--5- бензилоксикарбонилоксипиразол,. т.пл.87-90°C;

бис-[1,3-диметил-4-(2,4-дихлорбензоил)-5-пиразолил}-карбонат, т.пл.166-168°C;

1,3-диметил-4-(2,4-дихлорбензоил)--5-феноксикарбонилоксипиразол,

т.пл.159-160°C; 1,3-диметил-4-(2,4-дихлорбенвоил)-

-5-фенилтиокарбонилоксипиразол, T.III.83-84°C;

1,3-диметил-4-(2,4-дихлорбенвоил)--5-н-бутилтиокарбонилоксипиразол $n_{D}^{16}=1,5618;$ 

1,3-диметил-4-(2,4-дихлорбенвоил)--5-этилтиокарбонилоксипиразол,

 $n^{23}=1.5751$ : 1,3-диметил-4-(2,4-дихлорбензоил)--5-бензилтиокарбонилоксипиразол,  $n^{23}=1.5904$ .

Пример 10.0,0-Диэтил-0--{1,3-диметил-4-(2-хлорбензоил)-5--пиразолил]-тиофосфат.

Смесь 1,0 г 4-(2-хлорбензоил)-1,3--диметил-5-оксипиразола, 20 мл бензола, 0,433 г триэтиламина и 0,81 г хлорангидрида 0,0-диэтилтиофосфорной кислоты кипятят с обратным холодильником при перемешивании 6,5 час. После завершения реакции реакционную смесь постепенно охлаждают и добавляют воду для растворения солей. Органический слой отделяют, промывают водой, высушивают над безводным сульфатом натрия и растворитель отгоняют. Полученный маслянистый остаток подвергают хроматографированию на колонке с 10 г силикагеля, а затем перекристаллизовывают из н-гексана с получением 0.28 г целевого продукта с т.пл.71-74°С. Выход 17,8%.

Вычислено, %: С 47,41; Н 5,00; N 6,95; Ce 8,80.

C 16 H 20 C 2 O4 P Найдено, %: С 47,83; Н 4,94; N 6,76; Cl 9,08; P 7,35.

пример 11. Кальциевая соль 1,3-диметил-4-(2,4-дихлорбензоил)-5--оксипиразола.

В 50 мл воды суспендируют 2,85 г 1,3-диметил-4-(2,4-дихлорбензоил)-5--оксипиразола и суспензию растворяют примерно в 5 мл 2 н. раствора гидроокиси натрия. Добавляют раствор, 1,11 г хлористого кальция в 10 мл воды и полученную смесь перемешивают. Выпавший осадок извлекают фильтрова-15 нием и высушивают с получением 2,4 г целевого продукта в виде белого порошка с т.пл. примерно 260°С. Выход 79,0%.

Вычислено, %: С 44,73; Н 3,44;

N 8,69.

C<sub>12</sub> H<sub>9</sub> N<sub>2</sub> O<sub>2</sub> Cl<sub>2</sub> Ca · 2H<sub>2</sub>O. наидено, %: C 47,88; H 3,23;

N 8,83.

По методике, описанной в примере 25 11, получают следующие соединения: магниевая соль 1,3-диметил-4-(2,4--дихлорбензоил)-5-оксипиразол, т.пл. примерно 270°С;

алюминиевая соль 1,3-диметил-4-30 -(2,4-дихлорбензоил)-5-оксипиразола, т.пл. примерно 155°C;

железная соль 1,3-диметил-4-(2,4--дихлорбензоил)-5-оксипиразола,т.пл. примерно 170°C;

медная соль 1,3-диметил-4-(2,4--дихлорбензоил) -5-оксипиразола, т.пл. выше 300°C;

натриевая соль 1,3-диметил-4--(2,4-дихлорбензоил)-5-оксипиразола, г.пл. выше 300°C.

Пример 12. Изопропиламиновая соль 1,3-диметил-4-(2,4-дихлорбензоил)-5-оксипиразола.

в 50 мл бензола суспендируют 2,85 г 1,3-диметил-4-(2,4-дихлорбензоил)-5-оксипиразола и к суспензии при переменивании добавляют 0,7 г изопропиламина. Затем смесь перемешивают при комнатной температуре в течение примерно 1 час. Растворитель отгоняют и остаток охлаждают. Твер- . дое вещество извлекают фильтрованием, промывают петролейным эфиром и высушивают с получением 3,2 г целевого продукта в виде белого порошкообразного вещества с т.пл.130-140°С. Выход 93,2%.

Вычислено, %: С 52,34; Н 5,56; N 12,21.

 $C_{15}$   $H_{19}$   $C\ell_2$   $N_3$   $O_2$  Найдено, %: C 52,09; H 5,72; 60 N 12,59.

Пример 13. Хлоргидрат 1,3--диметил-4-(2,4-дихлорбензоил)-5-65 -оксипиразола.

15

К 0,3 г 1,3-диметил-4-(2,4-дихлор-бензоил)-5-оксипиразола добавляют 2 мл концентрированной соляной кислоты и полученную смесь перемешивают при комнатной температуре 6 час. После завершения реакции реакционную смесь постепенно охлаждают и целевой продукт извлекают фильтрованием. Продукт промывают небольшим количеством метанола, а затем н-гексаном и высушивают с получением 0,20 г целевого продукта в виде белого порошка с т.пл. 115-125°С (с разложением). Вы-код 57,1%.

Вычислено, %: С 44,82; Н 3,45; N 8,71; Cl 33,07.

 $C_{42}$   $H_{44}$   $N_2$   $Cl_3$   $O_2$  Найдено, %: С 45,16; И 3,57; N 8,85; СС 32,93.

По методике, описанной в примере 13, получают хлоргидрат 1,3-диметил-4-(3,4-диметоксибензоил)-5-оксипира- 20 вола, т.пл.164-165°C.

пример 14. 1-Аллил-3-метил--4-(2,4-дихлорбензоил)-5-оксипиразол.

Суспензию 1,4 г 1-алкил-3-метил--2-пиразолинона-5 и 0,74 г гидроокиси кальция в 20 мл изопропанола кипятят с обратным холодильником при перемешивании 1,5 час. После охлаждения к полученной смеси добавляют по каплям 2,3 г хлористого 2,4--дихлорбензоила. После завершения добавления по каплям полученную смесь кипятят с обратным холодильником в течение 5,5 час. После завершения реакции растворитель отгоняют и к остатку добавляют 3 мл 2 н.раствора соляной кислоты для доведения значения рн до 3,0. Затем смесь экстрагируют клороформом и растворитель отгоняют из экстракта. Остаток растворяют в небольшом количестве бензола 40 и раствор промывают водой, высушивают над безводным сульфатом натрия и растворитель отгоняют. Полученный остаток перекристаллизовывают из изопропилового эфира, содержащего неболь-45 шое количество дихлорметана, и получают 1,18 г целевого продукта в виде белых кристаллов с т.пл.161-163°С. Выход 40,7%.

Вычислено, %: С 47,86; Н 3,35; N 9,30; CC 23,54.

 $C_{42}$   $H_{16}$   $N_2$   $C\ell_2$   $O_3$  Найдено, %: С 47, 33; H 3,41; N 9,06;  $C\ell$  23,31.

пример 15. 1-Аллил-3-метил--4-(2,4-дихлорбензоил)-5-пиразолил--4-толуолсульфонат.

Раствор 180 мг 1-аллил-3-метил-4-(2,4-дихлорбензоил)-5-оксипиразола
в 6 мл бензола и 58,4 мг триэтиламина перемешивают при комнатной температуре 1 час и добавляют 110 мг хлорангидрида 4-толуолсульфокислоты. Затем полученную смесь кипятят с обратным холодильником 1 час. После завер- 65

шения реакции к реакционной смеси добавляют воду и органический слой отделяют. Органический слой высушивают над безводным сульфатом натрия, растворитель отгоняют и маслянистый остаток перекристаллизовывают из смеси бензола с н-гексаном. Получают 173 г целевого продукта в виде бесцветных призм с т.пл.113-114°С. Затем растворитель отгоняют от маточной жидкости и перекристаллизовывают из н-гексана с получением 26 мл целевого продукта. Общий выход составляет 73,9%.

Вычислено, %: С 54,20; Н 3,90; N 6,09; S 6,89; CC 15,24.

 $C_{21}$   $H_{18}$   $O_4$   $N_2$   $SC_2$   $C_2$   $C_3$   $C_4$   $C_4$   $C_5$   $C_6$   $C_6$   $C_7$   $C_8$   $C_8$   $C_8$   $C_9$   $C_$ 

По приведенным методикам получают следующие соединения:

1-аллил-3-метил-4-(2-хлор-4-нитробензоил)-5-пиразолил-4-толуолсульфонат, т.пл.96-99°C;

1-аллил-3-метил-4-(2,4-дихлорбензоил)-5-(4-хлорбензоилокси)-пиразол, т.пл.155-157°C;

1-аллил-3-метил-4-(2,4-дихлорбензоил)-5-избутирилоксипиразол, т.пл.62-63<sup>O</sup>C.

## формула изобретения

Способ получения производных пиразола формулы I

где  $R_1$  - атом водорода или  $C_1 - C_6$  - алкил;

 $R_2 - C_1 - C_6 -$ алкил или  $C_3 - C_6 -$ ал-

X - атом галогена, нитрогруппа  $C_4$ - $C_4$ - алкил, моно - тригалогениро-ванный  $C_4$ - $C_2$  - алкил,  $C_4$ - $C_4$ - алкок-сигруппа,  $C_4$ - $C_4$ - алкансульфонил, цианогруппа,  $C_4$ - $C_4$ - алкилтиогруппа, алифатический  $C_2$ - $C_5$ - ацил или бензо-ил;

50 n = 1, 2, 3 или 4, причем если n = 2, 3 или 4, то заместители X мотут быть одинаковые или различные; при условии, что X не является 2-хлор-или 4-нитро- заместителем, если 55 R, и R2-метильные группы, n=1 и Y - атом кислорода,

или их солей или эфиров органических кислот, отличающийся тем, что производное пиразола форму-

где  $R_1$  и  $R_2$ имеют значения, приведен-

подвергают взаимодействию с галоидным ацилом формулы III

Ha1 — CO — Xn

где X и п имеют значения, приведенные выше, и Hal - атом галогена, и выделяют целевой продукт в свободном виде или в виде соли или эфира органической кислоты.

Источники информации, принятые во внимание при экспертизе

1. ''Химия гетероциклических
 5 соединения'', 1972, № 6, 799-804.

Составитель Г.Якунина Техред И.Асталош

Корректор И. Муска

Заказ 1658/65

Редактор Е.Хорина

Тираж 512

Подписное

циили Государственного комитета СССР по делам изобретений и открытий 113035, Москва, Ж-35, Раушская наб., д.4/5